001211300

WPI Acc No: 1974-85200V/197449

Benzimidazole derivs prepri - useful as analgesics, anti-inflammatories or

antihistaminics

Patent Assignee: YOSHITOMI PHARM IND KK (YOSH)
Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 74041198 B 19741107 197449 B

Priority Applications (No Type Date): JP 7026357 A 19700328

Abstract (Basic): JP 74041198 B

Title derivs. of formula (I) (where X is Q-A-NR2-R3; R1 is an opt. substd. aralkyl gp.; R2 and R3 are each a H alkyl or an opt. substd. aralkyl gp., Q is O or S; A is alkylene; n is 1-4; Y is a H, halogen, lower alkyl, lower alkoxy, trihalomethyl or nitro gp.; and -NR2R3 may form a pyrrolidino, piperidino, pipercolino, morpholino, methylpiperazino, or 4-methylphenyl-piperazino gp), is prepd. by reacting a deriv. (I: X = halogen) with M-Q-A-NR2R3 (where M is alkali(ne earth) metal or a Grignard reagent residue) in a suitable solvent e.g. D.M.F., xylene, at room temp. to its b.pt. for 2-24 hrs.

Derwent Class: B02

International Patent Class (Additional): A61K-027/00; C07D-049/38, C07D-051/70; C07D-087/38

1 Int - Cl •

匈日本分類

⑩日本国特許庁

①特許出願公告

昭49-41198

C 07 d 49/38 C 07 d 51/70 C 07 d 87/38 A 61 k 27/00 16 E 363 16 E 431.1 16 E 451.1 16 E 462 16 E 38 30 B 4

@公告 昭和 49 年(1974) 11月 7 日

発明の数 1

(全4頁)

Į

図新規ベンダイミダゾール誘導体の製法

②特

昭45-26357

22世.

昭45(1970)3月28日

長谷川元 冗発

中津市570の3

津田窗庖

福岡県築上郡吉富町大字広津

1336

百

細谷真弘

同所

告富级森株式会社 创出 飅

大阪市策区平野3の35

弁理士 高宮城勝 何代 班

発明の詳細な説明

本発明は、式

$$(Y)_{2} \xrightarrow{\mathbb{R}^{1}} X - A - N(\mathbb{R}^{2})(\mathbb{R}^{3})$$

(式中、R1 は磁換されていてもよいアラルキル基 を、 R²・R³は各々水素原子、アルキルまたは霞 25 淡されていてもよいアラルキル蕊を、XはOまた はSを、AはTルキレン基を、nは1~4の整数 を、n個のYは各々水素、ハロゲン原子、低級ア ルキル、低級アルコキシ、トリハロメチル、ニト ロを示し、-N (R²)に³に遷換基を有しうる飽和 30 ンズイミダゾール誘導体が詳しく研究されている 異項環を形成するとともできる。) で表わされる ベンズイミダゾール誘導体およびそれらの有機ま たは無機酸との附加塩ならびに4級アンモニウム 塩の製法に関するものである。

換器 R1 は、フエニル基の任意の位置が1~2個 のF、CL等のハロゲン原子:メトキシ、エトキ

ン等の低級アルコキシ基:メチルチオなどの低級 アルキルチオ蒸:ニトロ蒸:アミノ蒸:メチレン ジオキシ第のアルキレンジオキシ基:トリフルオ ロメチル等のハコアルキル蒸しンアノ蒸等で置換 5 されていてよいベンジルまたはフエネチル基を示 す。R² とR³ は各々水素原子またはアルキル券 あるいはハロゲン原子、低級アルキル、低級アル コキシ:低級アルキルチオ基等で置換されていて もよいペンジル、フエネチル等のアラルキル基で 10 ありうるが、また~N-(R2),(R3)がピロリジノ、 ピペリシノ、ピペコリノ (メチルピペリシノ)、 モルホリノ、メチルピペラジノ、4ーメチルフエ

ニルーピペラジノの置換基を有しうる飽和異項環 蒸を形成することもできる。Aはエチレン、プロ 15 ピレン、トリメチレン、2ーメチルトリメチレン 等の炭素数2~6の直鎖状または枝分れ状アルキ レン悲をあらわす。 n 個のYはベンズイミダゾー ルの4~?位の任意の位置に置換でき、それらp 個のYは冏じでも異なつていてもよく、水器原子 20:1.メチル、エチル、インプロピル等の低級アルギ ル基:メトキシ、エトキシ、第3級ブトキシ等の 低級アルコキシ、F,CL,Br等のハロゲン原 子:トリフルオロメチル等のポリハロメチル葢:

~ これらの化合物は新規物質であり、顕著な抗ヒ スタミン作用、鎮痛、抗炎症作用を示し、優れた 医薬品となり得るものである。

ニトロ基を示す。

ベンズイミダゾールの2位に置換基を有する誘 導体としては、2-(アミノアルキルアミノ)~ が、OまたはSを介したアミノアルキル誘導体は、 その合成が困難なためか、従来報告されていない。 特に2位の0エーテル結合は、酸性媒質中で容易 に開裂して目的物を与えないことが報じられてい 式 I の化合物をさらにくわしく説明すれば、置 35 る。しかるに、卒発明者等は、式〔 I 〕の誘導体 が容易に合成され、安定な塩として存在し得るこ とを知つた。チオエーテル結合は、対応するエー

テル結合よりも安定であるが、これら誘導体の合 成法としては、全く同様である。※

※合成は次の反応式によつて示されるように、そ れ自体は公知の方法によつて行われる。

$$(Y)_{n} \xrightarrow{\mathbb{N}^{1}} H_{21} + M - X - A - N(\mathbb{R}^{2}) (\mathbb{R}^{3}) \longrightarrow (I)$$

 (Π)

1 一管換一2~ハロペンズイミダゾール誘導体 [Ⅱ]と、相当する覺換アミノアルカノールまた 10 て使用される。目的物を反応混合物より単離する は置換アミノアルキルメルカプタンの金属塩 [III] との反応が〔Ⅰ〕を与える。中間原料〔Ⅱ〕は公 知の方法によつて得られる1~R1 ~2~ベンズ イミダンリノンを、オキシ塩化リンまたは五塩化 リンなどによつてハロゲン化して得られる。この 15 くはエーテル等を加え、充分冷却した後に、氷を 1~R¹ ~2~ペンズイミダゾリノンは、該当す` るオルトフエニレンジアミンと尿素、フオスゲン、 炭酸エステル、ウレタン等との公知の反応によつ て得ることができる。

Mは、リチウム、ナトリウム等のアルカリ金属、 マグネシウム等のアルカリ土類金属、Mg- Ha1 (Hal は、Br, I 等のハロゲンを示す。)のど ときグリニヤ試薬残基を示す。本反応を行うには、 不活性溶媒中にNaH,LiH 等の金属水素化物、25 ナトリウムブミド等の金属アミド、ナトリウム、 ゚゚カリウム、゚゚マツクネシウム、゙サリチウム等の金属。゚ メ゙ チルマグネシウムヨーダイド等のグリニヤ試薬を 溶解または懸濁させて、これと当量のアミノアル カノールまたはアミノアルキルメルカブタンをそ 30 シサイドを形成する。次いで室温に冷却後、1-のまままたは不活性溶媒に溶解したものを加え、 必要に応じて加熱して、該金属誘導体〔Ⅲ〕を形 成せしめ、ついで、〔Ⅱ〕式で示されるハロゲン 化物をそのまままたは不活性溶媒中に溶解したも のを、冷却下または室温であるいは必要に応じて 35 した1ーペンジルペンズイミダブリノンー2を沪 加熱下に、滴下ないし添加し、反応混合物を室温 で、または必要に応じて加温しつつ、あるいは浴 媒の沸点附近で遠流加熱下に、2~24時間攪拌 する。反応溶媒としては、エーテル、イソプロピ ルエーテル、テトラヒドロフラン、ジグライム、40 機縮するとアメ色油状物21gを得た。之に無水 ジオキサン等のエーテル類 ; ベンゼン、 キシレン 等の芳香族炭化水素、ケロシン、ベンジン等の石 **油類;ジメチルホルムアミド、ジメチルスルフオ** キサイド、ヘキサメチルフオスフオロアミド等の

非プロトン性極性溶媒が、単独または混合物とし にはたとえば次の方法をとればよい: (a) 不裕物 を沪去した後、濃縮し、適当な溶媒を加え、酸コ ンポネントを加えて結晶化させる。(b) 反応混合 物に、必要に応じてペンゼン、トルエン等、もし 加えた冷食塩水で洗い、必要ならば不容物を沪去 し、有機層を氷を加えた001~01規定塩酸、 酒石敵等の希酸で抽出し、抽出層を氷冷下に、無 水炭酸カリ、重炭酸ナトリウム等の炭酸アルカリ 反応をさらに詳しく説明する。上記反応式中、 20 を加えて中和し、遊離したアミンをすばやくクロ ロホルム、エーテル、ペンゼン等で抽出し、抽出 層を乾燥、凝縮した後、上記(a)と同様の操作を 行つて結晶化させ、好ましくは50℃以下で再結 晶を行う。

> 以下実施例によつて、本発明を具体的に述べる。 実施例 1

『ジメチルア ミノエダソール 8.9gをし 乾燥ペン ゼン中に歴濁したナトリウムハイドライド4.8g 中に攪拌下滴下し、次いで2時間還流しアルコキ ベンジルー2---クロルベンズイミダゾール242 ~gの乾燥ベンゼン懸濁液を注加し、更に4時間還 流攪拌する。反応混合物を10℃に冷却し、氷片 を加えた食塩水を加えて洗う。此時副反応で生成 去する。ベンゼン層を氷冷した001規定塩酸で 抽出する。抽出層に氷片を加え、更に無水炭酸カ リを加えて中和し、弱アルカリ性とした後エーテ ルで抽出する。抽出層を脱水茫硝で乾燥し、炉過 アルコールを加えて活性炭で脱色処理をした後、 **蓚酸のアルコール溶液を加えて放電すると1ーベ** ンジルー2ー(2ージメチルアミノエトキシ)ー ベンズイミダゾールモノ蓚酸塩が結晶として析出

する。炉取し、アルコールを加えて40℃で2時 間攪拌し、冷却した後結晶を沪取する。得量20 g(50%)m.p.137°C 実施例 2

ノエチルメルカブタン11gを加え、欲しく攪拌 しながら金属ナトリウム23gを小片に切断して 加え、育色が消えない時は少量の塩化アンモニウ ムを丁庻ナトリウムの青色が消えるまで加える。 キシロール300mlを滴下してアンモニアを留去 IO 137℃を得た。 し、更に加温してアンモニアガスを駆逐する。

室温に冷却した後、1一ペンジルー2一クロル ペンダイミダソール24gを加え4時間選流攪拌 する。冷後、冷食塩水を加え攪拌した後距過、キ シロール層を冷 0.1 規定塩酸で抽出し、水層に氷 15 片を加える。次で無水炭酸カリを加えて中和し器 アルカリ性とする。析出した油状物をクロロホル ムで抽出する。クロロホルム層を乾燥、炉過、濃 縮すると、茶色アメ状物を残す。之に塩酸アルコ ール溶液を加え放置すると、塩酸塩が析出するの 20 で沪取し、エタノールから再結晶する。 1 ―ベン ジルー2ー(2ージメチルアミノエチルチオ)ベ ンズイミダゾール 2 塩酸塩 2.5 g (5 9 %)m.p. 198℃を得た。このものは窒温で放置すると、 結晶水を吸収し、2水和物となる。

実施例 3

ウムリポン26gとヨウ化メチル15gとからョ ウ化メチルマグネシウムを作り、之に3ージメチ ルプミノブロバノ―ル10gをテトラヒドロフラ 30 ン50 mlに溶解したものを滴下し、更に攪拌還流 下30分間反応させた。次に此溶液に、1ーペン ジルー2―クロルー5ーメチルペンズイミダゾー ル21gを一時に加え、避流攪拌を12時間続け た。冷却し、エーテル 5 0 0 元、氷片を浮べた会 35 塩水500㎖中に注加し、振盪、分液して有機層 を分取し之を氷冷した01規定塩酸500㎡×3 で抽出する。水層を素早く氷冷下無水炭酸カリを 加えて中和し、更に弱アルカリ性とする。水層は 白濁し油状物が遊離してくる。これをクロロホル 40 ◎ 1 - (4 - クロロベンジル) - 2 - (2 - ジ ムで抽出する。抽出層を実施例1と同様に処理し て、28g(67%)m.p. 103℃の1ーペン ジルー2-(3ージメチルアミノブロポキシ)―

б

を得た。 実施例 4

実施例1に於けるナトリウムハイドライドの代 りに、ナトリウムデイスパージョン(ナトリウム 液体アンモニア300ml中に2ージメチルアミ 5 として24g)を用い、2ーピペリジノエタノー ル13g、1ーペンジルー2ーク ロロペンズイミ ダゾール25gとから31g(735)の1ーベ ンジルー2-(2-ピペリジノエトキシ)-ペン メイミダゾールモノオキサレートm.p. 136~

> 以下、実施例1~4に記載の方法によつて、次 の化合物が適当な出発物質を選択して作られる。

- ◎ 1ーベンジルー2ー(3ーピロリジノプロボ キシ)ーペンズイミダゾール・モノオキサレー hm.p. 160~161Co
- ◎ 1ーペンジルー2ー(3ージメチルアミノブ ロポキシ) ーベンズイミダゾール・モノオキサ レート・1 水和物m.p. 137~139℃。
- ◎ 1ーペンジルー2ー(3ージエチルアミノブ ロポキシ) ー 6 ークロルーペンズイミダゾール ・モノオキサレート、m . p . 1 2 5~126 C。
- 1 ーペンジルー2ー(2ージメチルアミノエ トキシ)―6一クロルベンズイミダゾール・モ ノオキサレート、m.p. 1 4 2 ~ 1 4 6 ℃。
- 25 ◎ 1ーベンジルー2ー{3-64-64-メチ ルフエニル) ーピペラジノ] ーブロポキシ } ー * 乾燥テトラヒドロフラン3 0 0 ml中でマグネシ 。 . .5 ーメチルベンズイミタゾール・シオキサレー ト・2水和物m.p.122~123℃。
 - ◎ 1−(4−クロロベンジル)−2−(3−ジ メチルアミノブロポキシ) ー 5 ーメトキシーベ ンズイミダゾール・モノオキサレートm.p. 1 3 2 Co
 - ◎ 1-(4-クロロベンジル)-2-(2-ジ メチルアミノエトキシ)~5 ―メトキシペンズ イミダゾール・モノオキサレートm.p.139 Co
 - ◎ 1-(4-クロロペンジル)-2-(2-(4-メチルピペラシニル)エトキシコー5-メトキシベンズイミダゾール・ジオキサレート ·1/2水和物m.p.189~191℃。
 - メチルアミノエトキシ) ーベンズイミダゾール ・モノオキサレートm.p.138℃o
 - ◎ 1−(4−クロロベンジル)−2−(3−モ ルフオリノプロボキシ) ―ペンズイミダゾール、

15オキサレートm.p.141℃o

- ◎ 1ーペンジルー2ー(2ーモノエチルアミノ エトキシ)ーペンズイミダゾール、モノオキサ レート、1 水塩m . p . 1 4 1~1 4 3 C。
- 〇 1-(4-クロロペンジル)-2-[3-(2-ピペコリニル)ープロポキシ]ー5ーメ トキシーペンズイミダゾール、モノオキサレー h, m.p. 144 Co
- \bigcirc 1-(2- \bigcirc 2- \bigcirc 4+ ルアミノエトキシ)ーベンズイミダゾール、15 10 を特徴とする一般式
- オキサレート、m . p . l 26~127℃。
- ◎ 1ーベンジルー2ー(3ージメチルアミノブ ロポキシ)ー5ーニトロベンダイミダゾール、 m.p.38~40°Co
- ◎ 1ーペンジルー2ー(2ージペンジルアミノ 15 エチルチオ)ーペンズイミダゾール、m.p. 96~98Co
- ◎ 1-(3,4-メチレンジオキシベンジル) -2-(2-ジメチルアミノエトキシ)ーペン 1 2 3 ~ 1 2 4 Co
- ルアミノエチルチオ)ベンズイミダゾール、2 ,塩酸塩.m.p..162~163℃。
- チルプミノエチルチオ)ペンズイミダゾールジ オキサレート、m.p.98~100℃。
- ◎ 1ーペンジルー2ー(2ーメチルアミノエチ ルチオ)ベンズイミダゾール、2塩酸塩1/2 水和物m.p.166~167℃(吸湿性)
- ◎ 1ーペンジルー2ー(2ージメチルアミノエ チルチオ)ー5ートリフルオロメチルペンズイ ミダゾール、ジマレエート、m.p.147~ 1 4 8 Co

の特許證求の範囲

1 一般式

で表わされる化合物と一般式M-X-A-N (R2),(R3)で表わされる化合物とを反応させること

$$(Y)_{n} \xrightarrow{R^{1}} X-A-N(R^{2})(R^{3})$$

で表わされるベンズイミダゾール誘導体の製造法。 (式中、R1 は置換されていてもよいアラルギル 基を、R2.R3は各々水素原子、アルキル基また ズイミダゾール、モノオキサレート、m.p. 20 は歴換されていてもよいアラルキル基を、XはO またはSを、Aはアルキレン蒸を、nは1~4の 整数を、n個のYは各々水素、ハロゲン原子、低 級アルキル、低級アルコキン、トリハロメチル、 ニトロを示し、 $-N(R^2,R^3)$ はピロリジノ、ビ ◎ 1−o−フルオロベンジルー2−(2−ジメ 25 べりジノ、ピベコリノ、モルホリノ、メチルピベ ラジノ、4ーメチルフエニルーピペラジノ蒸を形 成することもできる。 HaTはハロゲン原子、M はアルカリまたはアルカリ出類金属またはグリニ ヤ試蒸残基を示す。)

66引用文献

公 昭35-10978 仏国医薬特別特許 6283 M